

特許協力条約

発信人 日本国特許庁（国際調査機関）



出願人代理人

清水 初志

様

あて名

〒 300-0847

茨城県土浦市卸町1-1-1
関鉄つくばビル6階

PCT
国際調査機関の見解書
(法施行規則第40条の2)
[PCT規則43の2.1]

発送日
(日.月.年)

08.3.2005

出願人又は代理人
の書類記号

D3-A0310P

今後の手続きについては、下記2を参照すること。

国際出願番号

PCT/JP2005/000705

国際出願日

(日.月.年) 20.01.2005

優先日

(日.月.年) 22.01.2004

国際特許分類 (IPC)

Int.Cl. 7 C12N 15/86, C12N 5/10 // (C12N 15/86, C12R 1:92), (C12N 5/10, C12R 1:19)

出願人 (氏名又は名称)

株式会社ディナベック研究所

1. この見解書は次の内容を含む。

☒ 第I欄 見解の基礎

☐ 第II欄 優先権

☐ 第III欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不作成

☐ 第IV欄 発明の単一性の欠如

☒ 第V欄 PCT規則43の2.1(a)(i)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明

☐ 第VI欄 ある種の引用文献

☐ 第VII欄 国際出願の不備

☐ 第VIII欄 国際出願に対する意見

2. 今後の手続き

国際予備審査の請求がされた場合は、出願人がこの国際調査機関とは異なる国際予備審査機関を選択し、かつ、その国際予備審査機関がPCT規則66.1の2(b)の規定に基づいて国際調査機関の見解書を国際予備審査機関の見解書とみなさない旨を国際事務局に通知していた場合を除いて、この見解書は国際予備審査機関の最初の見解書とみなされる。

この見解書が上記のように国際予備審査機関の見解書とみなされる場合、様式PCT/ISA/220を送付した日から3月又は優先日から22月のうちいずれか遅く満了する期限が経過するまでに、出願人は国際予備審査機関に、適当な場合は補正書とともに、答弁書を提出することができる。

さらなる選択肢は、様式PCT/ISA/220を参照すること。

3. さらなる詳細は、様式PCT/ISA/220の備考を参照すること。

見解書を作成した日

08.02.2005

名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

齊藤 真由美

4B

8931

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

様式PCT/ISA/237 (表紙) (2004年1月)

第 I 欄 見解の基礎

1. この見解書は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎として作成された。

- ☐ この見解書は、_____ 語による翻訳文を基礎として作成した。
それは国際調査のために提出された PCT 規則 12.3 及び 23.1(b) にいう翻訳文の言語である。

2. この国際出願で開示されかつ請求の範囲に係る発明に不可欠なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、以下に基づき見解書を作成した。

a. タイプ ☒ 配列表

☐ 配列表に関連するテーブル

b. フォーマット ☒ 書面

☐ コンピュータ読み取り可能な形式

c. 提出時期 ☒ 出願時の国際出願に含まれる

☐ この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された

☐ 出願後に、調査のために、この国際調査機関に提出された

3. ☐ さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。

4. 補足意見：

第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についてのPCT規則43の2.1(a)(i)に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性 (N)	請求の範囲	2-7、10-28	有 無
	請求の範囲	1、8、9	
進歩性 (IS)	請求の範囲	2、4、10-15、20-23	有 無
	請求の範囲	1、3、5-9、16-19、24-28	
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲	1-28	有 無
	請求の範囲		

2. 文献及び説明

文献1: J. Virol., Vol.77, No.11, (2003), p.6419-6429

文献2: The EMBO J., Vol. 21, No. 19, (2002), p. 5141-5150

文献3: J. Virol., Vol.76, No.18, (2002), p.9284-9297

1. 請求の範囲1、8、9に係る発明は、国際調査で引用された文献1に記載の発明により新規性、進歩性を有しない。

文献1には、マイナス鎖RNAウイルスベクターであるセンダイウイルスベクターの製造方法で、ウイルス生産細胞における (i) マイナス鎖RNAウイルスのエンベロップ蛋白質の一種であるM蛋白質の遺伝子を欠損している核酸及び (ii) 該核酸の発現を、サイトメガロウイルスエンハンサー及びニワトリβ-アクチンプロモーターにより誘導されることを特徴とする方法、及び、該ウイルスベクターが記載されている。

したがって、請求の範囲1、8、9に係る発明は、文献1記載の発明と同一と認める。

2. 請求の範囲3、5-7、16-19、24-28に係る発明は、国際調査で引用された文献1、2に記載の発明により進歩性を有しない。

文献2には、マイナス鎖RNAウイルスベクターであるセンダイウイルスベクターの製造方法で、T7 RNAポリメラーゼを恒常的に発現する哺乳動物細胞株を用いて、マイナス鎖RNAウイルスゲノムRNA及び該RNAの発現をプロモーター制御下で誘導する方法、該ウイルスベクター、該ウイルスベクターを保持する哺乳動物細胞が記載されている。

文献1、2記載の発明は、センダイウイルスベクターについてである。とすると、文献2記載の発明において、RNAの発現を制御する機能核酸(プロモーター等)として、文献1記載のサイトメガロウイルスエンハンサー及びニワトリβ-アクチンプロモーターを適用することは、当業者が容易に想到し得たことと認める。